# **PCT**

## 世界知的所有権機関 際 事 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C12N 15/10

A1

(11) 国際公開番号

WO99/20750

(43) 国際公開日

1999年4月29日(29.04.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/04772

(22) 国際出願日

1998年10月21日(21.10.98)

(30) 優先権データ 特願平9/289982

JP 1997年10月22日(22.10.97)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

株式会社 ヘリックス研究所

(HELIX RESEARCH INSTITUTE)[JP/JP]

〒292-0812 千葉県木更津市矢那1532番地3 Chiba, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

太田紀夫(OTA, Toshio)[JP/JP]

〒292-0801 千葉県木更津市請西2-16-13-401 Chiba, (JP)

西川哲夫(NISHIKAWA, Tetsuo)[JP/JP]

〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-509 Chiba, (JP)

サラモフ アサフ(SALAMOV, Asaf)[GB/GB]

シービー102エイピー エセックス、サフロン ウォールデン

ハーヴェイ ウェイ36 Essex, (GB)

磯貝隆夫(ISOGAI, Takao)[JP/JP]

〒292-0833 千葉県木更津市貝渕3-9-17-606 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA. CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシ ア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類。

国際調査報告書

METHOD FOR SCREENING FULL-LENGTH cDNA CLONES (54)Title:

(54)発明の名称 完全長cDNAクローンの選択方法

(57) Abstract

A method for efficiently screening full-length cDNA clones which comprises: determining the base sequence in the 5'-region of each clone contained in a cDNA library prepared by a method for constructing a cDNA library involving full-length ones at a high ratio; examining the presence/absence of initiation ATG in this 5'-region and the location thereof by using an originally developed software for anticipating initiation codons in cDNA; thus exactly judging the presence/absence of the initiation codon and the location thereof, and screening the cDNAs thus judged as carrying the initiation codon from the cDNA library. Moreover, a cDNA library containing full-length ones at an extremely high ratio can be constructed by mixing the clones thus selected above.

## (57)要約

完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーに含まれ るクローンの5'領域の塩基配列を決定し、独自に開発したcDNAの翻訳開始コドン 予測ソフトを利用してこの5'領域に翻訳開始ATGが存在するか否か、およびその存 在位置の検討を行った。その結果、独自に開発したソフトが翻訳開始コドンの存 在の有無および存在位置を的確に判定することができ、このソフトにより翻訳開 始コドンが存在すると判定されたクローンをcDNAライブラリーから選択すること により効率的に完全長のcDNAクローンを選択することが可能であることを見いだ した。さらに、選択したクローンを混合することにより、完全長率の極めて高い cDNAライブラリーを作製できることを見いだした。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラブ首長国連邦 AL アルバニア AM アルバニア AM オーストリア AT オーストリア AZ オーストリア AZ アゼルバイン BA ボババドス BE ベルギー BE ベルギー BG プレギナ・一 リリンスタイン
リレテ・ランカ
リスリペリト
ア・ラア
レリトアニア
ルルトマンブル
ア・アンブル
ア・アンブル
ア・アンブル
ア・アンブル
デュードウェア
モルドガコル
マッガドニア
共和国
マッリゴル S-RABDEHMNWRRUDELNSTPEGPR LLLLUVCDC SSSTTTTTTTT AGSZNU BBBBCCCCCCCCCCCDDE ML MN MR MW 中国 キュプロック キティンコ マーコー アンスコ アンスト アンスト スーダン スウェーデン

#### 明細書

### 完全長cDNAクローンの選択方法

### 技術分野

本発明は、遺伝子工学の分野に属し、完全長cDNAクローンを選択する方法に関する。

### 背景技術

現在、種々の動植物および微生物においてゲノムプロジェクトが進展し、多くの遺伝子が単離されその機能の解析が試みられているが、単離した遺伝子の機能を効率よく解析するためには完全なタンパク質を発現可能なcDNAクローン、即ち、完全長のcDNAクローンを効率よく得ることが重要なステップとなる。

完全長率の高いcDNAライブラリーの作製法としては、現在のところ次のような方法が知られている。即ち、mRNAのCAPにRNAリンカーを酵素的に結合するオリゴキャップ法(菅野・丸山、蛋白質 核酸 酵素,38,476-481 (1993).、鈴木・菅野、蛋白質 核酸 酵素,41,603-607 (1996).、M. Maruyama and S. Sugano, Gene,138,171-174 (1994).)、オリゴキャップ法とOkayama-Berg法を組み合わせて開発した改良オリゴキャップ法(S. Kato et al., Gene,150,243-250 (1994).、加藤・関根 特開平6-153953号公報 1994年6月3日)、CAPにDNAリンカーを化学結合するリンカー化学結合法(N. Merenkova and D. M. Edwards,WO 96/34981 Nov.7,1996.)、CAPのビオチン修飾によるキャップ化学修飾法(P. Carninci et al.,Genomics,37,327-336 (1996).、P. Carninci et al.,DNA Research,4,61-66 (1997).)である。これらはすべて真核生物のmRNAのCAPを修飾する方法であり、完全長率の高いcDNAライブラリーを作製する方法である。また、Capをトラップすることにより完全長cDNAの比率の高いライブラリーを作製する方法としては、5°

Capサイトの標識法として、酵母またはHela細胞のCap結合タンパク質を用いる方法 (I.Edery et al.,MCB,15,3363-3371(1995)) などが知られている。これら以外の方法としては、第一鎖cDNAの5'端をC-テイリングしてCap Switch oligonucleo tideをアニールさせるCap Switch oligonucleotide法であるCap Finder (Clonte ch社製) が知られている。

しかしながら、従来の方法に比して完全長率が高いとはいえ、これら方法を用いてcDNAライブラリーを作製した場合には、不完全長のクローンが必ずある頻度で混入してしまう。そこで、遺伝子の高効率機能解析を行い、新規な有用遺伝子を高効率でクローン化するために、cDNAライブラリーに含まれる各クローンが完全長であるか否かを容易に識別しうる方法の開発が望まれていた。

### 発明の開示

本発明は、効率的に完全長のcDNAクローンを選択する方法、および完全長率の高いcDNAライブラリーの作製方法を提供することを課題とする。

本発明者等は、上記課題を解決すべく鋭意研究を行った結果、5'末端の一定領域が欠失したcDNAには翻訳開始コドンが含まれない可能性が高く、一方、完全長cDNAには翻訳開始コドンが存在することから、翻訳開始コドンの存在の有無を指標として、cDNAライブラリーから効率的に完全長cDNAを選択することができると考えた。特に、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーを用いれば、高効率で完全長cDNAを選択しうると考えた。即ち、完全長率の高いcDNAライブラリーを作成後、5'末端より数百塩基のDNA 塩基配列を決定し、この領域内に翻訳開始コドンが存在するか否かを解析して翻訳開始コドンが存在するか否かを解析して翻訳開始コドンが存在するクローンを選択することにより、効率的に完全長のcDNAクローンを単離することができると考えた。

しかしながら、翻訳開始コドンを予測する方法に関し、cDNAの翻訳開始点を予測するプログラムに関しては、ほとんど開発がなされていないのが現状である

(報告例としては、「A. G. Pedersen, Proceedings of fifth international conference on intelligent systems for molecular biology, p226-233 (1997), held in Halkidiki, Greece, June 21-26, 1997.」が挙げられる)。エキソンを予測するプログラムについては開発されてきてはいるが(「Gene Finder」 V. V. Solovyev et al., Nucleic Acids Res., 22, 5156-5163 (1994).、「Grail」 Y. Xu et al., Genet-Eng-N-Y., 16, 241-253 (1994))、このプログラムを用いることのみによって完全に翻訳開始点を決定することはできない。

そこで、本発明者等は、独自にcDNAの翻訳開始コドンの予測ソフトを開発した。 そして、完全長率の高いcDNAライブラリー作成法で作製したcDNAライブラリーに 含まれるクローンの5'領域の塩基配列を決定し、この開発したソフトを利用して この5'領域に翻訳開始コドンが存在するか否かの検討を行った。

具体的には、まず、オリゴキャップ法で全長cDNAライブラリーを作製し、cDNAライブラリーに含まれるいくつかのクローンについてその5'末端側の塩基配列を決定し、決定した塩基配列に基づき、クローンをデーターベース上で既知であるクローンと新規なクローンとに分別した。次いで、翻訳開始コドンの予測ソフトを用いて5'末端側の決定された塩基配列につき翻訳開始コドンの有無およびその存在位置を判定し、既知のクローンについては予測ソフトで認定された翻訳開始コドンと、データーベース上の翻訳開始コドンの存在位置との整合性を検討した。その結果、本発明者等は、検討を行った既知のクローンにつき、予測ソフトにより判定された翻訳開始コドンの有無および存在位置が実際のデーターベース上での事実と一致することを見いだした。

ここに本発明者等は、独自に開発したソフトが翻訳開始コドンの存在の有無および存在位置を的確に判定することができ、このソフトにより翻訳開始コドンが存在すると判定されたクローンをcDNAライブラリーから選択すれば、効率的に完全長のcDNAクローンを選択することが可能であることを見いだした。さらに、本発明者等は、選択したクローンを混合することにより、完全長率の極めて高いcD

NAライブラリーを作製できることを見いだした。

即ち、本発明は、cDNAライブラリーから完全長cDNAクローンを選択する方法、 およびこれにより選択したcDNAクローンを混合することを特徴とする完全長cDNA ライブラリーの作製法に関し、より具体的には、

- (1) 完全長cDNAクローンを単離する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、 を含む方法、
- (2) cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、(1)に記載の方法、
- (3) cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製されたものである、(1)に記載の方法、
  - (4) 完全長cDNAライブラリーを作製する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c) (b) で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、
- (d) (c) で選択されたクローンを混合する工程、を含む方法、
- (5) cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、(4)に記載の方法、
- (6) cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製されたものである、(4)に記載の方法、

(7) (4) に記載の方法により作製しうるcDNAライブラリー、 に関する。

本発明は、cDNAライブラリー、特に完全長率の高いcDNAライブラリーの5、領域の塩基配列を、翻訳開始コドンを高精度で予測するソフトにより解析することにより、効率的に全長cDNAクローンを単離することができ、さらに単離したcDNAクローンを混合することにより完全長率をさらに高めたcDNAライブラリーを作製することができるとの本発明者等による知見に基づく。従って、本発明の完全長cDNAクローンを選択する方法は、(a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5、末端から塩基配列を決定する工程、(b) 決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、および(c) 開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程を含む。また、本発明の完全長cDNAライブラリーの作製法は、さらに(d)選択されたクローンを混合する工程を含む。

本発明の方法において、5<sup>°</sup>末端領域の塩基配列の決定を行う「cDNAクローン」としては、特に制限はないが、クローンが完全長率の高くないライブラリーに由来する場合には、完全長率の高いライブラリーに由来する場合と比較して、結果として完全長cDNAの単離の効率が低下すると考えられる。このためcDNAクローンは、上記の完全長率の高いcDNAライブラリーの作成法、例えば、mRNAのCAPにRNAリンカーを酵素的に結合するオリゴキャップ法(菅野・丸山、蛋白質 核酸 酵素、38、476-481 (1993).、鈴木・菅野、蛋白質 核酸 酵素、41、603-607 (1996).、M. Maruyama and S. Sugano, Gene, 138、171-174 (1994).)、オリゴキャップ法とOkayama-Berg法を組み合わせて開発した改良オリゴキャップ法(S. Kato et a l.、Gene, 150、243-250 (1994).、加藤・関根 特開平6-153953 1994年6月3日)、CAPにDNAリンカーを化学結合するリンカー化学結合法(N. Merenkova and D. M. Edwards、WO 96/34981 Nov. 7、1996.)、CAPのビオチン修飾によるキャップ化学修飾法(P. Carninci et al.、Genomics、37,327-336 (1996).、P. Carninci et

al., DNA Research, 4, 61-66 (1997).)、酵母またはHela細胞のCap結合タンパク質を用いる方法 (I.Edery et al.,MCB,15,3363-3371(1995))、Cap Switch olig onucleotide法であるCap Finderにより作製されたライブラリーに由来することが好ましい。

cDNAライブラリーからのcDNAクローンの単離は、文献 (J. Sambrook, E.F. Frits ch & T. Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring Harbor Labo ratory Press 1989) などに記載の常法により行うことができる。

クローンの5'末端からの塩基配列の決定は、例えば、アプライドバイオシステムズ社のDNAシーケンス試薬とDNAシーケンサー等を用いて常法により行うことができる。塩基配列は全配列を決定する必要はなく、5'末端から1000塩基程度を決定すれば十分であるが、500塩基程度、さらには300塩基程度の塩基配列の決定であっても高い精度が期待できる。

クローンの5°末端からの塩基配列の解析に用いられる「開始コドンを予測するプログラム」としては、本発明者らにより開発された後述する実施例1に記載のプログラムが好ましい。決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かの判定は、プログラムによる解析の結果、抽出されるスコアにより行われる。スコアが高い値を示し決定した塩基配列中に開始コドンが存在すると判定されたcDNAクローンは、通常は、完全長cDNAであり、逆に、スコアが低い値を示し塩基配列中に開始コドンが存在しないと判定されたcDNAクローンは、不完全長cDNAである。従って、cDNAライブラリーから塩基配列中に開始コドンが存在すると判定されたcDNAクローンを選択することにより、効率的に完全長cDNAを単離することが可能である。実際に実施例1に記載のプログラムを用いた解析の一例では、完全長率が51%のcDNAライブラリーをクローンの選択に用いた場合、スコア(最高値0.94)を0.5以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は71%、スコアを0.70以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は77%、スコアを0.80以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は77%、スコアを0.80以上でクローンを選択するとクローンの完全長率は81%、スコアを0.90以上でクローンを選

択するとクローンの完全長率は85%であった。従って、実施例1に記載のプログラムを用いてスコアの高いクローンを選択することにより、高い確率で完全長cDNAクローンが選択される。

また、本発明の完全長cDNAクローンの選択方法により選択されたクローンを混合することにより、クローンの選択に用いたcDNAライブラリーの完全長率を飛躍的に高めたcDNAライブラリーを再構築することも可能である。このようなタンパク質に発現可能なcDNAからなるcDNAライブラリーをライブラリーのまま発現させれば、混合物としてタンパク質を発現させた高効率遺伝子機能解析系を構築することができ、これにより有用な遺伝子を高効率でクローニングすることが可能となる。

## 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが本発明はこれら実施例に 制限されるものではない。

#### [実施例1] cDNAの翻訳開始コドンを予測するプログラムの作製

本発明のcDNAの翻訳開始コドンを予測するプログラムは、cDNA配列断片が与えられた時に、その中に含まれる全てのATGの中から真の翻訳開始コドンらしいものを予測する。予測は、基本的には、A)着目したATGの両側の一定範囲領域(数10~数100塩基)のそれぞれにおける翻訳領域らしさの情報と、B)着目したATGの付近の翻訳開始コドンらしさの情報を用いて行う。あらかじめ、翻訳領域と非翻訳領域が判明している配列を多数用いて、翻訳領域と翻訳開始コドン付近の配列の特徴を抽出しておく。プログラムは、これらの特徴情報を用いて翻訳開始コドンを予測する。

ゲノムエクソン予測プログラムであるGene Finder (Solovyev V.V., Salamov A.A., Lawrence C.B. Predicting internal exons by oligonucleotide composit ion and discriminant analysis of spliceable open reading frames. Nucleic.

Acids Res.(1994) 22: 5156-63.) 中で用いられている線形判別分析を,予測の最適化の手法として用いた。線形判別分析では,データの持つ複数の特徴情報をそれぞれ数量化し,それらに重みをつけて加算した量をスコアとして用いた。ここでは、スコアを翻訳開始コドンらしさの確率(翻訳開始コドンがすてに判明しているデーターを用いた場合の正解率を確率とする)に変換する。即ち、与えられたcDNA配列断片に含まれる各ATGに対して翻訳開始コドンらしさの確率が出力される。翻訳開始コドンの認定は、翻訳開始コドンらしさの確率が一定のしきい値を超えるかどうかで行うが、しきい値はその後の解析の方針に応じて、即ち、どの程度のノイズを許容して解析を行うかに応じて、その値を設定する。例えば、40%のノイズを許容可能であれば、しきい値0.6を採用すればよい。重みのパラメーターは、翻訳開始コドンがすでに判明しているデーターをトレーニングデーターとして用いて、予測制度が最大になるように決定する。使用した特徴情報は、上述のAとBの情報を具体化したそれぞれ3つの情報を用いた。

具体的には、A)着目したATGの両側の一定範囲領域(数10~数100塩基)のそれでれにおける翻訳領域らしさの情報としては、①ATGからストップコドンまで(最大で、ATGの300塩基後まで)に含まれる6塩基文字の頻度情報、②ATGの前後50塩基に含まれる6塩基文字の頻度情報の差、③シグナルペプチドらしさの指標(ATGの後30アミノ酸(90塩基)の中で、最も疎水的な8アミノ酸文字の疎水性指標)を用いた。また、B)着目したATGの付近の翻訳開始コドンらしさの情報としては、①ATGの14塩基前から5塩基後までの領域内の3塩基文字を単位とした重み行列情報、②ATGの前に同じフレームで他のATGがあるかないか(あれば1、なければ0)、③ATGの36塩基前から7塩基前までの領域に含まれるシトシン塩基の頻度を用いた。

[実施例2] オリゴキャップ法によるcDNAの調製、および翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) による解析

オリゴキャップ法でcDNAライブラリーを作成し、個々のクローンについて常法

によりプラスミドDNAを抽出した。具体的には、ヒト胎盤およびヒト培養細胞(teratocarcinoma NT-2、neuroblastoma SK-N-MC)より文献 (J.Sambrook, E.F.Fritsch & T.Maniatis, Molecular Cloning Second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press 1989)記載の方法により配NAを抽出した。次いで、オリゴキャップリンカー(配列番号:1)と、オリゴdTアダプタープライマー(配列番号:

- 2) (表1と2の場合)、またはランダムアダプタープライマー(配列番号:
- 3) (表3と表4の場合)を用いて文献(鈴木・菅野,蛋白質 核酸 酵素,41,603-607 (1996).p606、Y.Suzuki et al.,Gene,200,149-156(1997))の記載に従い、BAP処理、TAP処理、RNAライゲーション、第一鎖cDNAの合成とRNAの除去を行った。次いで、PCRにより2本鎖cDNAに変換し、Sfil切断した。次いで、DrallIで切断したベクターpME18SCG、pMFL等(菅野・丸山,蛋白質 核酸 酵素,38,472-481 (1993).p480)にcDNAの方向性を決めてクローニングした。これにより得たDNAについてDNAシーケンシング試薬(DyeTerminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit, PE Applied Biosystems)を用いてマニュアルにしたがってシーケンシング反応後、DNAシーケンサー(ABIPRISM 377, PE AppliedBiosystems)でDNA塩基配列を解析した。各クローンの5'末より、それぞれ1回のみDNA配列を解析した。

各クローンのDNA配列について、開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で翻訳開始コドンが存在するか否かにつき解析した。この解析プログラムでは数値が高いほど翻訳開始コドンである確率が高いことを示す。ただし、最高値は0.94である。

(1) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオープンリーディングフレームがデータベースで既知のクローンについての翻訳開始コドンの解析

解析を行ったクローンのうち、 決定した配列中に翻訳開始コドンが存在することがデータベースで既知のクローン (F-NT2RP1000020、F-NT2RP1000025、F-NT2R P1000039、F-NT2RP1000046) についての解析結果を以下に示す (表 1)。F-NT2R

P1000020(880 bp)は、88-690位が「Human neuron-specific gamma-2 enolase」 (GenBank accession No.M22349)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000025(645 bp)は、29-641位が「Human alpha-tubulin mRNA」(GenBank accession No.K00558) に対し相同性が97%、F-NT2RP1000039(820 bp)は、12-820位が「Human mRNA for elon gation factor 1 alpha subunit(EF-1 alpha)」(GenBank accession No. X0355 8)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000046(788 bp)は3-788位が「Human M2-type py ruvate kinase mRNA」(GenBank accession No.M23725)に対し相同性が97%である。なお、これらクローンの5、末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:4、5、6、7に示す。

表 1

	F-NT2RP1000020		F-NT2R	F-NT2RP1000025		F-NT2RP1000039		F-NT2RP1000046	
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア	
1	1	0.05	96	<0.94>	65	<0.90>	111	<0.94>	
2	162	<0.84>	148	0.13	154	0.05	174	0.82	
3	292	0.05	193	0.05	209	0.11	198	0.19	
4	313	0.05	201	0.09	231	0.05	300	0.16	
5	441	0.05	232	0.05	321	0.05	315	0.11	

<sup>(</sup>注1) <>:翻訳開始コドン

(注2) ATGの位置:5'-末よりのDNA配列でのATGの存在する塩基No.を示す。

ATG No.: 5'-末よりのDNA配列でのATGのNo.を示す。

表1が示すように、オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオ

ープンリーディングフレームがデータベースで既知で翻訳開始コドンをもつ完全 長のクローンについて開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム (ATGpr) で 解析した結果、翻訳開始コドンを間違いなく同定できた (データーベース上の翻 訳開始コドンと一致した)。

(2) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、翻訳開始コドンが存在しないことがデーターベースで既知のクローンについての翻訳開始コドンの解析解析を行ったクローンのうち、決定した配列中に翻訳開始コドンがが存在しないことがデーターベースで既知のクローン(F-NT2RP1000013、F-NT2RP1000054、F-NT2RP1000122)についての解析結果を以下に示す(表 2)。F-NT2RP1000013(6 08 bp)は1-606位が「Human nuclear matrix protein 55 (nmt55) mRNA」(GenBank accession No. U89867)に対し相同性が97%、F-NT2RP1000054(869 bp)は1-869位が「Human signal recognition particle (SRP54) mRNA」(GenBank accession No. U51920)に対し相同性が96%、F-NT2RP1000122(813 bp)は1-813位が「H. sapiens mRNA for 2-5A binding protein」(GenBank accession No. X76388)に対し相同性が98%であった。なお、これらクローンの5°末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:8、9、10に示す。

表 2

				٠.		
	F-NT2R	P1000013	F-NT2R	P1000054	F-NT2R	P1000122
ATG	ATGの	ATGpr	<b>ATG</b> の	ATGpr	ATGの	ATGpr
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
1	21	0.05	31	0.12	23	0.07
2	27	0.05	60	0.20	100	0.05
3	32	0.32	87	0.05	166	0.05
4	56	0.11	97	0.05	235	0.06
5	119	0.10	146	0.05	316	0.05
6	125	0.08	172	0.05	346	0.05
7	141	0.05	180	0.11	406	0.05
8	155	0.06	218	0.07	431	0.05
9	161	0.06	272	0.05	469	0.06
10	176	0.08	319	0.07	546	0.12
11	203	0.07	346	0.05	553	0.05
12	290	0.20	363	0.07	574	0.05
13	311	0.16	409	0.05		•
14	314	0.12	480	0.07		

表2が示すようにオリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、すでにオープンリーディングフレームがデータベースで既知で翻訳開始コドンをもたない不完全長のクローンについて開発したcDNAの翻訳開始コドン予測プログラム(ATGpr)で解析した結果、翻訳開始コドンを間違えて同定することはなかった。

(3) オリゴキャップ法でcDNAを作成したcDNAのうち、新規配列のクローンに

ついての翻訳開始コドンの解析

解析を行ったクローンのうち、 翻訳開始コドンが存在すると予測された新規クローン (F-ZRV6C1000408、F-ZRV6C1000454、F-ZRV6C1000466、F-ZRV6C1000615、F-ZRV6C1000670) についての解析結果を以下に示す (表3)。なお、これらクローンの5'末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号:11、12、13、14、15に示す。

14

表3

	F-ZRV6	6C1000408	F-ZRV6	3C1000454	F-ZRV6	6C1000466
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
1	85	<0.94>	5	0.05	162	<0.86>
2	208	0.22	107	<0.87>	182	0.05
3	386	0.05	153	0.05	207	0.08
4	518	0.11	201	0.08	244	0.05
5	545	0.05	211	0.05	262	0.05
6			236	0.07	303	0.11

	F-ZRV6	SC1000615	F-ZRV6	F-ZRV6C1000670		
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr		
No.	位置	スコア	位置	スコア		
1	85	<0.94>	120	<0.94>		
2	208	0.26	187	0.54		
3	386	0.05	312	0.06		
4	518	0.09	388	0.05		
5	545	0.05	445	0.05		

(注) <>:翻訳開始コドンと予測される

表 3 が示すようにF-ZRV6C1000408、F-ZRV6C1000454、F-ZRV6C1000466、F-ZRV6 C1000615、F-ZRV6C1000670については、それぞれ85位、107位、162位、85位、12 0位の塩基「A」から始まる「ATG」が開始コドンであると判定された。このためこれらクローンは完全長cDNAクローンであると判断した。

また、解析を行ったクローンのうち、 翻訳開始コドンが存在しないと予測された新規クローン (F-ZRV6C1001410、F-ZRV6C1001197、F-ZRV6C1001472) についての解析結果を以下に示す (表 4)。なお、これらクローンの5'末端側の塩基配列をそれぞれ配列番号: 16、17、18に示す。

表 4

	F-ZRV6	C1001410	F-ZRV6	C1001197	F-ZRV6	C1001472
ATG	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr	ATGの	ATGpr
No.	位置	スコア	位置	スコア	位置	スコア
1	23	0.05	5	0.24	77	0.25
2	31	0.07	141	0.25	126	0.05
3	71	0.06	202	0.05	149	0.05
4	178	0.05	219	0.05	194	0.05
5	214	0.05	228	0.05	213	0.22
6					249	0.05
7		•			338	0.09
8					344	0.05
9					351	0.05
10					365	0.05

表 4 が示すようにF-ZRV6C1001410、F-ZRV6C1001197、F-ZRV6C1001472については、開始コドンが存在しないと判定された。このためこれらクローンは不完全長

クローンであると判断した。

## 産業上の利用の可能性

本発明により、効率的に完全長のcDNAクローンを選択する方法が提供された。 本発明の方法により選択されたクローンは、完全なタンパク質を発現させること が可能である。このため本発明により、単離した遺伝子の機能解析を効率的に行 うことが可能となった。 17

#### 請求の範囲

- 1. 完全長cDNAクローンを選択する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c)(b)で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、 を含む方法。
- 2. cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、請求項1に記載の方法。
- 3. cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製された ものである、請求項1に記載の方法。
- 4. 完全長cDNAライブラリーを作製する方法であって、
- (a) cDNAライブラリーに含まれるcDNAクローンの5'末端から塩基配列を決定する工程、
- (b) (a) で決定された塩基配列中に開始コドンが含まれているか否かを、開始コドンを予測するプログラムによって判定する工程、
- (c)(b)で開始コドンが含まれていると判定されたクローンを選択する工程、
- (d) (c)で選択されたクローンを混合する工程、

### を含む方法。

- 5. cDNAライブラリーが完全長率の高いcDNAライブラリー作製法により作製されたものである、請求項4に記載の方法。
- 6. cDNAライブラリーがmRNAのCAPを修飾する工程を含む方法により作製された ものである、請求項4に記載の方法。
- 7. 請求項4に記載の方法により作製しうるcDNAライブラリー。

## 配列表

## SEQUENCE LISTING

- <110> Helix Research Institute, Inc. 株式会社へリックス研究所
- <120> The method for selecting full length cDNA clones 完全長cDNAクローンの選択方法
- <130> H1-806PCT
- <150> JP 09-289982
- <151> 1997-10-22
- <160> 18
- <170> PatentIn version 2.0
- <210> 1
- <211> 30
- <212> DNA
- <213> Artificial Sequence
- <220>
- <223> Oligo-capping linker sequence

2/14

<400> 1	
AGCAUCGAGU CGGCCUUGUU GGCCUACUGG	30
<210> 2	
<211> 42	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Oligo(dT) adapter primer sequence	
<400> 2	
GCGGCTGAAG ACGGCCTATG TGGCCTTTTT TTTTTTTTTT	42
<210> 3	
<211> 32	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Random adapter primer sequence	
<400> 3	

32

GCGGCTGAAG ACGGCCTATG TGGCCNNNNN NC

3/14

<210> 4

<211> 880

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 4

ATGCGCCCGC GCGGCCCTAT AGGCGCCTCC TCCGCCCGCC GCCCGGGAGC CGCAGCCGCC 60 GCCGCCACTG CCACTCCCGC TCTCTCAGCG CCGCCGTCGC CACCGCCACC GCCACTGCCA 120 CTACCACCGT CTGAGTCTGC AGTCCCGAGA TCCCAGCCAT CATGTCCATA GAGAAGATCT 180 GGGCCCGGGA GATCCTGGAC TCCCGCGGGA ACCCCACAGT GGAGGTGGAT CTCTATACTG 240 CCAAAGGTCC TTTCCGGGCT GCAGTGCCCA GTGGAGCCTC TACGGGCATC TATGAGGCCC 300 TGGAGCTGAG GGATGGAGAC AAACAGCGTT ACTTAGGCAA AGGTGTCCTG AAGGCAGTGG 360 ACCACATCAA CTCCACCATC GCGCCAGCCC TCATCAGCTC AGGTCTCTCT GTGGTGGAGC 420 AAGAGAAACT GGACAACCTG ATGCTGGAGT TGGATGGGAC TGAGAACAAA TCCAAGTTTG 480 GGGCCAATCC ATCCTGGGTG TGTCTCTGGC CGTGTGTAAG GCANGGGCAA CTGAACNGGA 540 ACTGCCCTG TATCGCCACA TTGCTCAGCT TGGNCGGGAA CTCANACCTC ATCCTGCCTG 600 TTGCCGGCCT TCAACGTGAT CAATGGTTGG CTTCTCATGC CTGGCAACAA ANCTGGCCAT 660 TGCNGGAATT TTCATGATCC TCCCCNTTGG GAAACTGAAA AACTTTCCGG AATGCCCNTC 720 CAACTAAGTT GCAAAAGGTC TACCNATACC CCCCAAGGGG AATTCCTCCA AGGGAACAAA 780 TNCCCGGGAA AGGAATGCCC CCCAATTNTT NGGGGGAATA AAAGGTGGGC TTTGCCCCCC 880 CATTTTCCTG GAAAAACNA TNAAAACCCT TGGGAAACTT

<210> 5

<211> 645

4/14

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 5

TGTGCGTTAC TTACCTCNAC TCTTAGCTTG TCGGGGACGG TAACCGGGAC CCGGTGTCTG 60 CTCCTGTCGC CTTCGCCTCC TAATCCCTAG CCACTATGCG TGAGTGCATC TCCATCCACG 120 TTGGCCAGGC TGGTGTCCAN ATTGGCAATG CCTGCTGGGA GCTCTACTGC CTGGAACACG 180 GCATCCAGCC CGATGGCCAG ATGCCAAGTG ACAAGACCAT TGGGGGAGGA GATGACTCCT 240 TCAACACCTT CTTCAGTGAG ACGGGCGCTG GCAANCACGT GCCCCGGGCT GTGTTTGTAG 300 ACTTGGAACC CACAGTCATT GATGAAGTTC GCACTGGCAC CTACCGCCAG CTCTTCCACC 360 CTGAGCAGCT CATCNCAGGC AAGGAAGATG CTGCCAATAA CTATGCCCGA GGGCACTACA 420 CCATTGGCAA GGAGATCATT GACCTTGTGT TGGACCGAAT TCGCAAGCTG GCTGACCANT 480 GCACCGGTCT TCANGGCTTC TTGGTTTTCC ACAGCTTTGG TGGGGGAACT GGTTCTGGGT 540 TCACCTCCCT GCTCATGGAA CGTCTCTCAG TTGATTATGG CAAGAAATCC AAGCTGGAGT 600 TCTCCATTTA CCCAGCACCC CNGGTTTCCN CNGCTGTANT TNGAA 645

<210> 6

<211> 820

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 6

CTTTTTTCGC AACGGGTTTG CCGCCAGAAC ACAGGTGTCG TGAAAACTAC CCCTAAAAGC 60 CAAAATGGGA AAGGAAAAGA CTCATATCAA CATTGTCGTC ATTGGACACG TAGATTCGGG 120 CAAGTCCACC ACTACTGGCC ATCTGATCTA TAAATGCGGT GGCATCGACA AAAGAACCAT 180

5/14

r GA	TTTAAAA	GAGAAGGAGG	CTGCTGAGAT	GGGAAAGGGC	TCCTTCAAGT	ATGCCTGGGT	240
CTI	rggataaa	CTGAAAGCTG	AGCGTGAACG	TGGTATCACC	ATTGATATCT	CCTTGTGGAA	300
AT1	TTGAGACC	AGCAAGTACT	ATGTGACTAT	CATTGATGCC	CCAGGACACA	GAGACTTTAT	360
CAA	AAAACATG	ATTACAGGGA	CATCTCAGGC	TGACTGTGCT	GTCCTGATTG	TTGCTGCTGG	420
TG'	rtggtgaa	TTTGAAGCTG	GTATCTCCAA	GAATGGGCAG	ACCCGAGAGC	ATGCCCTTCT	480
GG	CTTACACA	CTGGGTGTGA	AACAACTAAT	TGTCGGTGTT	AACAAAATGG	ATTCACTGAN	540
CC	ACCCTACA	GCCAGAAGAA	ATATGANGAA	ATTGTTAAGG	AAGTCAGCAC	TTACATTAAG	600
AA	AATTGGCT	ACAACCCCGA	CACAGTANCA	TTTGTGCCAA	TTTCTGGTTG	GAATGGTGAC	660
AA	CATGCTGG	AACCAANTGC	TAACATGCCT	TGGTTCCAGG	GATGGAAAAT	CCCCCNTTAA	720
GG	ATGGCNAT	GCCATTGGAA	CCCCCTGCT	TGAAGGCTCT	GGANTGCATC	CTANCACCAA	78
СT	CCTTCAAA	TTGAAAAACC	CCTTGCNCCC	GCCTCCNCCA			84

<210> 7

<211> 788

<212> DNA

<213> Homo sapiens

## <400> 7

GAGGCTGAGG	CAGTGGCTCC	TTGCACAGCA	GCTGCACGCG	CCGTGGCTCC	GGATCTCTTC	60
GTCTTTGCAG	CGTAGCCCGA	GTCGGTCAGC	GCCGGAGGAC	CTCAGCAGCC	ATGTCGAAGC	120
CCCATAGTGA	AGCCGGGACT	GCCTTCATTC	AGACCCAGCA	GCTGCACGCA	GCCATGGCTG	180
ACACATTCCT	GGAGCACATG	TGCCGCCTGG	ACATTGATTC	ACCACCCATC	ACAGCCCGGA	240
ACACTGGCAT	CATCTGTACC	ATTGGCCCAG	CTTCCCGATC	AGTGGAGACG	TTGAAGGAGA	300
TGATTAAGTC	TGGAATGAAT	GTGGCTCGTC	TGAACTTCTC	TCATGGAACT	CATGAGTACC	360
ATGCGGAGAC	CATCAAGAAT	GTGCGCACAG	CCACGGAAAG	CTTTGCTTCT	GACCCCATCC	420

6/14

TCTACCGGCC	CGTTGCTGTG	GCTCTAGACA	CTAAAGGACC	TGAGATCCGA	ACTGGGCTCA	480
TCAAGGGCAG	CGGCACTGCA	GAGGTGGAGC	TGAAGAATGG	AGCCACTCTC	AAAATCACGC	540
TGGATAATGC	CTACATGGAA	AAGTGTGACG	AGAACATCCT	GTGGCTGGAC	TACAAGAACA	600
TCTGCAAGGT	GGTGGAAGTG	GGCAACAAGA	TCTACGTGGA	TGATGGGCTN	ATTTCTCTCC	660
AGGTGAACAC	AAAGGTGCCG	ACTTCCTGGG	TGACNGANGT	GGAAAATGGT	GGCTCCTTGG	720
GCNCAAGAAA	GGTGTGAACT	TCCTGGGGCT	GCTGTGGANT	TGCCTGCTGT	GTCNGAAAAA	780
GACATCCA						788

<210> 8

<211> 608

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

# <400> 8

ACAGCCTGGC	TCCTTTGAGT	ATGAATATGC	CATGCGCTGG	AAGGCACTCA	TTGAGATGGA	60
GAAGCAGCAG	CAGGACCAAG	TGGACCGCAA	CATCNAGGAG	GCTCGTGAGA	AGCTGGAGAT	120
GGAGATGGAA	GCTGCACGCC	ATGAGCACCA	GGTCATGCTA	ATGAGACAGG	ATTTGATGAG	180
GCGCCAAGAA	GAACTTCGGA	GGATGGAAGA	GCTGCACAAC	CAAGANGTGC	AAAAACGAAA	240
GCAACTGGAG	CTCAGGCAGG	AGGAANAGCG	CAGGCGCCGT	GAAGAANAGA	TGCGGCGGCA	300
GCAAGAAGAA	ATGATGCGGC	GACNGCAGGA	AGGATTCAAG	GGAACCTTCC	CTGATGCGAG	360
AGAGCAGGAG	ATTCGGATGG	GTCNGATGGC	TATGGGAGGT	GCTATGGGCA	TAAACNACAG	420
ATGTGCCATG	CCCCCTGCTC	CTGTGCCAGC	TGGTACCCCA	GCTCCTCCAG	GACCTGCCAC	480
TATTATGCCG	GATGGAACTT	TGGGATTGAC	CCCACCNACA	ACTGAACGCT	TTGGTCNGGC	540
TGCTACNATG	GAANGAATTG	GGGCAATTGG	TGGAACTCCT	CCTGCATTCN	ACCGTGCAGC	600
TCCTGGGA						608

7/14

<210> 9

<211> 869

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 9

ATATTAAACT AGTGAAGCAA CTAAGAGAAA ATGTTAAGTC TGCTATTGAT CTTGAAGAGA 60 TGGCATCTGG TCTTAACAAA AGAAAAATGA TTCAGCATGC TGTATTTAAA GAACTTGTGA 120 AGCTTGTAGA CCCTGGAGTT AAGGCATGGA CACCCACTAA AGGAAAACAA AATGTGATTA 180 TGTTTGTTGG ATTGCAAGGG AGTGGTAAAA CAACAACATG TTCAAAGCTA GCATATTATT ACCAGAGGAA AGGTTGGAAG ACCTGTTTAA TATGTGCAGA CACATTCAGA GCAGGGGCTT 300 TTGACCAACT AAAACAGAAT GCTACCAAAG CAAGAATTCC ATTTTATGGA AGCTATACAG AAATGGATCC TGTCATCATT GCTTCTGAAG GAGTAGAGAA ATTTAAAAAT GAAAATTTTG 420 AAATTATTAT TGTTGATACA AGTGGCCGCC ACAAACAAGA AGACTCTTTG TTTGAAGAAA TGCTTCAAGT TGCTAATGCT ATACAACCTG ATAACATTGT TTATGTGATG GATGCCTCCA 540 TTGGGCAGGC TTGTGAAGCC CAGGCTAAGG CTTTTAAAGA TAAAGTAGAT GTACCTCAGT AATAGTGACA AAACTTGATG GCCATGCAAA ANGAAGTGGT GCACTCAGTG CAGTCGCTGC 660 CACAAAAAT CCGATTATTT TCATTGGTAC AGGGGGAACA TATANATGAC TTTGAACCTT 720 TCAAAAACAC AGCCTTTTAT TAACAAACTT CTTGGTATNG GCGACATTGA AAGGACTGAT 780 AAATAAAGTC CACNAATTGA AATTTGGATG ACNATGNAAA CCCTTATTGA AAAAATTGAA 840 869 ACATNGTCCA GTTTTACTTT GCGAAACNT

<210> 10

8/14

<211> 813

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 10

GTTGTGGTAT CTGTATTAAG AAATGCCCCT TTGGCGCCTT ATCAATTGTC AATCTACCAA 60 GCAACTTGGA AAAAGAAACC ACACATCGAT ATTGTGCCAA TGCCTTCAAA CTTCACAGGT 120 TGCCTATCCC TCGTCCAGGT GAAGTTTTGG GATTAGTTGG AACTAATGGT ATTGGAAAGT 180 CAACTGCTTT AAAAATTTTA GCAGGAAAAC AAAAGCCAAA CCTTGGAAAG TACGATGATC 240 CTCCTGACTG GCAGGAGATT TTGACTTATT TCCGTGGATC TGAATTACAA AATTACTTTA 300 CAAAGATTCT AGAAGATGAC CTAAAAGCCA TCATCAAACC TCAATATGTA GACCAGATTC 360 CTAAGGCTGC AAAGGGGACA GTGGGATCTA TTTTGGACCG AAAAGATGAA ACAAAGACAC 420 AGGCAATTGT ATGTCAGCAG CTTGATTTAA CCCACCTAAA AGAACGAAAT GTTGAAGATC TTTCAGGAGG AGAGTTGCAG AGATTTGCTT GTGCTGTCGT TTGCATACAG AAAGCTGATA 540 TTTTCATGTT TGATGAGCCT TCTAGTTACC TAGATGTCAA GCAGCGTTTA AAGGCTGCTA 600 TTACTATACG ATCTCTAATA AATCCAGATA GATATATCAT TGTGGTGGAA CATGATCTAA 660 GTGTATTAGA CTATCTCCC GACTTCATCT GCTGTTTATA TGGTGTACCA AGCGCCTATG 720 GAATTGTCAC TATGCCTTTT AGTGTTAGAA AAGGCATAAA CNTTTTTTGG ATGGGTATGT 780 813 TCCAACAGAA AACTTGANAA TCNNAAATGC NTC

<210> 11

<211> 655

<212> DNA

<213> Homo sapiens

9/14

- A (	>0(	11
141	JU/	1.3

AGACTCTCAC CGCAGCGGCC AGGAACGCCA GCCGTTCACG CGTTCGGTCC TCCTTGGCTG 60 ACTCACCGCC CTCGCCGCCG CACCATGGAC GCCCCCAGGC AGGTGGTCAA CTTTGGGCCT 120 GGTCCCGCCA AGCTGCCGCA CTCAGTGTTG TTAGAGATAC AAAAGGAATT ATTAGACTAC AAAGGAGTTG GCATTAGTGT TCTTGAAATG AGTCACAGGT CATCAGATTT TGCCAAGATT 240 ATTAACAATA CAGAGAATCT TGTGCGGGAA TTGCTAGCTG TTCCAGACAA CTATAAGGTG ATTTTTCTGC AAGGAGGTGG GTGCGGCCAG TTCAGTGCTG TCCCCTTAAA CCTCATTGGC 360 TTGAAAGCAG GAAGGTGTGC GGACTATGTG GTGACAGGAG CTTGGTCAGC TAAGGCCGCA 420 GAAGAAGCCA AGAAGTTTGG GACTATAAAT ATCGTTCACC CTAAACTTGG GAGTTATACA 480 AAAATTCCAG ATCCAAGCAC CTGGAACCTC AACCCANATG CCTCCTACGT GTTTTATTGC 540 NCAAATGAAA CGGTGCATGG TGTTGANTTT GACTTTATAC CCNATGTCAA GGGAACANTA 600 CTGGTTTGTG ACATTTTCCT CCAACTTCCT GTCCAANCCA ATTGNATGTT TCCAA 655

<210> 12

<211> 599

<212> DNA

<213> Homo sapiens

#### <400> 12

AAAGATGCGC AGGCGCCGTG TGGCACTCGG CGGTCGAAAG GGGAGTTCAA GGAGACGGGG 60
GCGACGCGGC TGAGGGCTTC TCGTCGGGGT CGGGGCTGCA GCCGTCATGC CGGGGATAGT 120
GGAGCTGCCC ACTCTAGAGG AGCTGAAAGT AGATGAGGTG AAAATTAGTT CTGCTGTGCT 180
TAAAGCTGCG GCCCATCACT ATGGAGCTCA ATGTGATAAG CCCAACAAGG AATTTATGCT 240
CTGCCGCTGG GAANAGAAAG ATCCGAGGCG GTGCTTAGAG GAAGGCAAAC TGGTCAACAA 300
GTGTGCTTTG GACTTCTTTA GGCAGATAAA ACGTCACTGT GCAGAGCCTT TTACAGAATA 360

TTGGACTTGC	ATTGATTATA	CTGGCCAGCA	GTTATTTCGT	CACTGTCGCA	AACAGCAGGC	420
AAAGTTTGAC	NAGTGTGTGC	TGGACAAACT	GGGCTGGGTG	CGGCCTGACC	TGGGAAAACT	480
GTCAAAGGTC	ACCAAAGTGA	AAACAGATCN	ACCTTTACCG	GANAATCCCT	ATCACTCAAG	540
AACAAGAACG	GATCCCAGCC	CTGANATCNA	AGGAAATCTG	CANCCTGCCA	CACATGGCA	599

<210> 13

<211> 597

<212> DNA

<213> Homo sapiens

#### <400> 13

ATATCCGGAG TAGACGGAGC CGCAGTAGAC GGATCCGCGG CTGCACCAAA CACTGCCCCT 60 CGGAGCCTGG TAGTGGGCCA CAAGCCCCCA GTCCCAGAGG CGTGATTTTC TGGCATCCTT 120 AAATCTTGTG TCAAGGATTG GTTATAATAT AACCAGAAAC CATGACGGCG GCTGAGAACG TATGCTACAC GTTAATTAAC GTGCCAATGG ATTCAGAACC ACCATCTGAA ATTAGCTTAA 240 AAAATGATCT AGAAAAAGGA GATGTAAAGT CAAAGACTGA AGCTTTGAAG AAAGTAATCA 300 TTATGATTCT GAATGGTGAA AAACTTCCTG GACTTCTGAT GACCATCATT CGTTTTGTGC 360 TACCTCTTCA GGATCACACT ATCAAGAAAT TACTTCTGGT ATTTTTGGGAG ATTGTTCCTA AAACAACTCC AGATGGGAGA CTTTTACATG AGATGATCCT TGTATGTGAT GCATACAGAA 480 AGGATCTTCA ACATCCTAAT GAATTTATTC NAAGGATCTA CTCTTCGTTT TCTTTGCAAA 540 TTGAAANAAA CANAATTGCT AAAACCTTTA ATGCCANCTA TNCCTGCATT TTTGGGA 597

<210> 14

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 14

AGACTCTCAC	CGCAGCGGCC	AGGAACGCCA	GCCGTTCACG	CGTTCGGTCC	TCCTTGGCTG	60
ACTCACCGCC	CTCGCCGCCG	CACCATGGAC	GCCCCAGGC	AGGTGGTCAA	CTTTGGGCCT	120
GGTCCCGCCA	AGCTGCCGCA	CTCAGTGTTG	TTAGAGATAC	AAAAGGAATT	ATTAGACTAC	180
AAAGGANTTG	GCATTAGTGT	TCTTGAAATG	AGTCACAGGT	CATCAGATTT	TGCCAAGATT	240
ATTAACAATA	CAGAGAATCT	TGTGCGGGAA	TTGCTAGCTG	TTCCAGACAA	CTATAAGGTG	300
ATTTTTCTGC	AAGGAGGTGG	GTGCGGCCAG	TTCAGTGCTG	TCCCCTTAAA	CCTCATTGGC	360
TTGAAAGCAG	GAANGTGTGC	GGACTATGTG	GTGACAGGAG	CTTGGTCAGC	TAAGGCCGCA	420
NAANAAGCCA	AGAANTTTGG	GACTATAAAT	ATCGTTCACC	CTAAACTTGG	GAGTTATACA	480
AAAATTCCAG	ATCCAAGCAC	CTGGAACCTC	AACCCAGATG	CCTCCTACGT	GTATTATTGC	540
GCNAATGAAA	CNGTGCATGG	TGTGGANTCT	GACTTTATAC	CCGATGTCNA	GGGAACATAC	600
TGGTTTGTGA	CATGTCCTCA	AACTTCCCGT	CCNA			634

<210> 15

<211> 757

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 15

AGTCTGCGGT GGGCTANCGG ACGGTCCGGC TTCCGGCGGC CGTTTCTGTC TCTTGCTGGC 60
TGTCTCGCTG AATCGCGGCC GCCTTCTCAT CGCTCCTGGA AGGTCCCGAG CGCGACACCA 120
TGTCGGAACC CGGGGGCGC GGCGGCGAAG ACNGCTCGGC CGGATTGGAA GTGTCGGCCG 180

TGO	CANAATGT	GGCGGACGTG	TCGGTGCTGC	ANAAGCACCT	GCGCAAGCTG	GTGCCGCTGC	240
TG(	CTGGAGGA	CGGCGGCGAA	GCGCCGGCCG	CGCTGGAGGC	GGCGCTGGAG	GAGAAGAGCG	300
CCC	CTGGAGCA	GATGCGCAAG	TTCCTTTCGG	ACCCGCACGT	CCACACGGTG	CTGGTGGAGC	360
GC'	TCCACGCT	CAAAGTGGAC	GTCGGTGATG	AAGGAGAAGA	AGAAAAGAA	TTCATTTCCT	420
ΑT	AACATCAA	CNTAGACATT	CACTATGGGG	TTAAATCCAA	TAGCTTGGCA	TTCATTAAAC	480
GT.	ACTCCCGT	GATTGATGCA	GATAAACCCG	TGTCTTCTCA	NCTCCGGGTC	CTTACACTCA	540
GT	GAANACTC	NCCCTACNAA	AACTTTGCAT	TCTTTCATTA	ACAATGCAGT	GGCTCCTTTT	600
TT'	TAANTCCT	ACATTAAAAA	ATCTGGCAAG	GCAAACAGGG	ATGGTGATAA	AATGGCTCCT	660
TC	CNTTGAAA	AAAAAATTGC	CGAACTCNAA	ATNGGACTCC	TTCCCTTGCA	NCAAAATTTT	720
TG	AAATTCCG	GAAAATCANC	CTGCCCAATT	CCTCCCC			757

<210> 16

<211> 300

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 16

ATCATTTCCT TATTTATATT TCATGTTGGA ATGCTTAAAT CGATAACCTT TGTATTTTGA 60

AGTGCGCGAC ATGGAAGGTG ATCTGCAAGA GCTGCATCAG TCAAACACCG GGGGATAAAT 120

CTGGATTTGG GTTCCGGCGT CAAGGTGAAG ATAATACCTA AAGAGGAACA CTGTAAAATG 180

CCAGAAGCAG GTGAANAGCA ACCACAAGTT TAAATGAAGA CAAGCTGAAA CAACGCAAGC 240

TGGTTTTATA TTAGATATTT GACTTAAACT ATCTCAATAA AGTTTTGCAG CTTTCACCAC 300

<210> 17

13/14

<21	1>	313

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 17

AAAGATGGCG	GCGGGGGAGG	TAGGCAGAGC	AGGACGCCGC	TGCTGCCGCC	GCCACCGCCG	60
CCTCCGCTCC	AGTCGCCTCC	GGTCCTTCAA	ACTCACACCT	CCCGGGAGGA	GCTGTCCTGG	120
CGCCGGGTCC	CGCGGGGAAA	ATGGTGGAGC	CAGGGCAAGA	TTTACTGCTT	GCTGCTTTGA	180
GTGAGAGTGG	AATTAGTCCG	AATGACTCTT	TGATATTGAT	GGTGGAGATG	CANGGCTTGC	240
AACTCCAATG	CCTACCCCGT	CAGTTCAGCA	NTCAGTGCCA	CTTANTGCAT	TANAACTANG	300
TTTGGAGACC	GAA					313

<210> 18

<211> 667

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 18

60	GCGGGTTACG	TGGCAGTGCG	GCTGACGGGG	TCGCTGCGGG	TCGGCGTGAG	ACTGCCGGGC
120	TACAAGTGAA	GAATTACAAC	TAAAGCAATC	CTTCAGCAAA	ACCATAATGA	GCCTGGTCAG
180	AAAAGACAT	GAAAACTGGG	GCGGGATTTA	AAGACTTTAT	GAAGAATTAC	ACAAAATGCA
240	ATTTACCTCC	CCTGAAGAGA	GAATGGTGTT	TAAGAAGACA	GATATGGAAC	TAAACAAAAG
300	CTTCCCCAAA	GCTAAAGAGT	GAAAGGCAAA	GGAAAAAGAA	GGGAATTTTA	TATTCGAAAT
360	ATGGGCAAAA	ATTATGANGC	AAATCTTATG	AAACAGGATA	AAAACACNAA	ACCANAGAGG
420	TGAGTCTCTG	ATAGTACCCA	GACAAAGACG	TGATGAGCTT	ACCGTATCCT	CTTGATGTGG

## 14/14

TCTCAAGAAT	CAGAGTCGGA	AGAAGATGGG	ATTCATGTTG	ATTCNCNAAA	GGCTCTTGTT	480
TTAAAAGAAA	AGGGCNATAA	ATACTTCCAC	AAGGAAAATA	TGATGAAGCA	ATTGACTGCT	540
ACACNAAAGG	CNTGGATGCC	GATCCATATN	ATCCCGTGTT	GCCAACGAAC	ANAACNTCCG	600
CATATTTTAG	ACTGAAAAAA	TTTGCTGTTG	CTGAATCTGA	TTGTTATTTA	N CANTTGCCT	660
TGAAATA						667

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP98/04772

	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 C12N15/10					
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national	onal classification and IPC				
	SEARCHED					
Minimum do	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  Int.Cl <sup>6</sup> C12N15/10					
Documentati	on searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched			
	ata base consulted during the international search (name IS (DIALOG), WPI/L (DIALOG)	e of data base and, where practicable, se	arch terms used)			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appr	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	WO, 94/08001, A1 (The Kanagawa 14 April, 1994 (14. 04. 94) & JP, 6-153953, A & EP, 625	-	1-7			
A	WO, 96/34981, A2 (GENSET), 7 November, 1996 (07. 11. 96) & EP, 824598, A2 & FR, 2733 & FR, 2733765, A1		1-7			
A	Maruyama, K., et al., "Oligo-ca to replace the cap structure of oligoribo-nucleotides", Gene, p.171-174	eukaryotic mRNAs with	1-7			
A	Kato, S., et al., "Construction cDNA bank", Gene, Vol. 150 (1		1-7			
A	Carnincle, P., et al., "High-E cDNA Cloning by Biotinylated CA Vol. 37 (1996), p.327-336		1-7			
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention						
13 .	Date of the actual completion of the international search 13 January, 1999 (13. 01. 99)  Date of mailing of the international search report 26 January, 1999 (26. 01. 99)					
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer				
Facsimile !	No.	Telephone No.				

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/04772

C (Continua	C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.			
A	Edery, I., et al., "An Efficient Strategy Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap R Procedure (CAPture)", Molecular and Cell Biology, Vol. 15 (1995), p.3363-3371	etention	1-7			
A	Solovyev, V., et al., "Predicting internation oligo-nucleotide composition and discrimanalysis of spliceable open reading frames Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p	inant ", Nucleic	1-7			
A	Heindell, H.C., et al., "The Primary Seq Rabbit $lpha$ -Globin mRNA", Cell, Vol. 15 (1978)		1-7			
A	Minoru Suzuki et al., "RT-PCR Process: Clo end of mRNA by Oligocapping Procedure (in J Protein, Nucleic Acid and Enzyme, Vol. 4 (1996), p.603-607	apanese)",	1-7			
A	Sumio Sugano et al., "Aiming at Full-ler Library: Substitution of Capped Structur Oligonucleotide (in Japanese)", Protein Acid and Enzyme, Vol. 38, No. 3 (1993),	re by , Nucleic	1-7			
A	Carninci, P., et al., "High Efficiency Se Full-length cDNA by Improved Biotinylate Trapper", DNA Research, Vol. 4, No. 1 (199	ed Cap	1-7			

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

	国際調査報告 	国際出願番号 PCT/JP98	/04772
	する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Cl* C12N15/10		
	「った分野		
	t小限資料(国際特許分類(IPC)) Cl°C12N15/10		
最小限資料以外	・の資料で調査を行った分野に含まれるもの ・		
	引した電子データベース(データベースの名称、 S (DIALOG)、WPI/L(DIALOG		
	ると認められる文献		08) to 1
引用文献の   カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 94/08001, A1 (財団 一), 14. 4月. 1994 (14. 53953, A&EP, 625572	04.94) & JP, 6-1	1 - 7
A	WO, 96/34981, A2 (GE 996 (07. 11. 96) & EP, 2733762, A1&FR, 273	824598, A2&FR,	1 – 7
A	Maruyama, K., et al. "Oligo-capping: the cap structure of eukaryotic m nucleotides", Gene, Vol. 138 (1994), p	RNAs with oligoribo-	1 – 7
X C欄の続き	・ きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出 以後に 「L」優先権 日若し 文献( 「O」口頭に	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 額日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 て出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	、発明の原理又は理 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完	了した日 13.01.99	国際調査報告の発送日 26.	.01.99
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		4B 8827

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

## 国際調査報告

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	Kato, S., et al. "Construction of a human full-length cDNA bank", Gene, Vol. 150 (1994), p. 243-250	1-7
A	Carnincle, P., et al. "High-Efficiency Full-Length cDNA Cloning by Biotinylated CAP Trapper", Genomics, Vol. 37 (1996), p. 327- 336	1 – 7
A	Edery, I., et al. "An Efficient Strategy To Isolate Full-Length cDNAs Based on an mRNA Cap Retention Procedure (CAPture)", Molecular and Cellular Biology, Vol. 15(1995), p. 3363-3371	1 – 7
A	Solovyev, V., et al. "Predicting internal exons by oligo- nucleotide composition and discriminant analysis of spliceab le open reading frames", Nucleic Acids Research, Vol. 22 (1994), No. 24, p. 5156-5163	1 – 7
A	Heindell, H. C., et al. "The Primary Sequence of Rabbit $\alpha$ -Globin mRNA", Cell, Vol. 15(1978), p. 43-54	1 – 7
A	鈴木穣 等「RT-PCR法 オリゴキャップ法によるmRNA 5'末端のクローニング」蛋白質核酸酵素, Vol. 41, No. 5(1996), p. 603-607	1 – 7
A	菅野純夫 等「完全長 c D N A ライブラリーに向けて キャップ構造のオリゴヌクレオチドによる置換」蛋白質核酸酵素, Vol. 38, No. 3(1993), p. 476-481	1 – 7
A	Carninci, P., et al. "High Efficiency Selection of Full-length cDNA by Improved Biotinylated Cap Trapper", DNA Research, Vol. 4, No. 1 (1997), p. 61-66	1 – 7
	·	
Ī		